PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 57063117 A

(43) Date of publication of application: 16.04.82

(51) Int. CI

B01D 53/34 B01D 53/34 C01F 11/46

(21) Application number: 55135880

(22) Date of filing: 01.10.80

(71) Applicant:

BABCOCK HITACHI KK

(72) Inventor:

NISHIMURA MASAKATSU ASANO HIROMITSU

(54) STACK GAS DESULFURIZATION METHOD

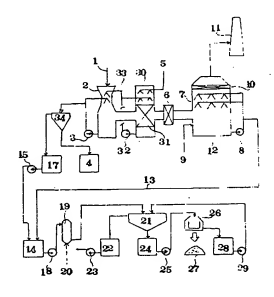
(57) Abstract:

PURPOSE: To eliminate the need for purchasing of sulfuric acids, reduce the amt. of treating SO_2 in an absorption tower and reduce the usage of absorbents by using the sulfuric acid recovering the SO_2 in waste gases through adsorption with active carbon for controlling pH in an absorbing liquid oxidation process by a lime gypsum method.

CONSTITUTION: After the waste gas 1 of a boiler is cooled and removed of dust in a cooling tower 2, it is adsorbed away of part of SO₂ contained therein by the active carbon 31 of an adsorption tower 30, thence it is fed to an absorption tower 7 where it is absorbed away of SO₂ by the lime slurry circulating therein. This gas is released. The active carbon 31 after the adsorption of SO₂ is washed, and the water contg. the desorbed H₂SO₄ is ded to the tower 2 where it is brought in contact with the waste gas to concentrate H₂SO₄. The liquid contg. soot and concd. H₂SO₄ is fed to a thickener 34, where soot is settled and separated. Thw overflowing liquid of the thickener 34 is stored as a dilute sulfuric acid in a sulfuric acid tank 17, and is fed to a pH control tank 14 by a pump 15. It is used for

oxidation of unreacted CaCO₃ to CaSO₄ and pH control of the slurry to be supplied to an oxidation tower 19.

COPYRIGHT: (C)1982,JPO&Japio



19 日本国特許庁 (JP)

切特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-63117

①Int. Cl.³ B 01 D 53/34

C 01 F 11/46

識別記号 125 123

102

庁内整理番号 8014-4D 8014-4D 7106-4G ❸公開 昭和57年(1982)4月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全4頁)

9排煙脱硫方法

②特

顧 昭55-135880

22出

頁 昭55(1980)10月1日

仍発 明 者 西村正勝

呉市宝町6番9号パブコック日

立株式会社呉工場内

仍発 明 者 浅野廣満

呉市宝町6番9号パブコツク日

立株式会社呉工場内

⑪出 願 人 パブコック日立株式会社

東京都千代田区大手町2丁目6

番2号

砂代 理 人 弁理士 横田晋

勞 細 書

1 発男の名称

排煙脱硫方法

2 特許領求の範囲

挟ガス中の酸化イオウを石灰石または消石灰をを含むスラリ吸収液を用いて吸収し、石膏を図収する排烛脱硫方法の後処型工程において、吸収液スラリ中に含まれる未反応の石灰石または消石灰を石膏とし、酸化イオウと石灰石または消石灰との反応生成物である亜硫酸カルシウムを酸化し石膏にするに適したpH に調整する硫酸を、排ガス中の酸化イオウを活性炭に吸着し硫酸として図収し使用することを特徴とする排換脱硫方法。

5. 発例の詳細な説明

本発明は石灰石〜石膏法排焼脱餓法に係り、特に排ガス中の酸化イオウを活性炭で吸激し、係酸として回収利用し繊生品として石膏を回収するに好適な排逸脱硫方法に関する。

現在、工業的には各種の掛風脱電方法が行なわ

れているが、中でも天然に多量に存在し、安価に入手可能な CaCOs あるいは Ca(OH)2 を原料とし、排ガス中の SO2 または SO3 を化学的に安定で再利用可能な石貨(CaSO4) にして排ガスを無害化する方法が、大容量排ガス脱磷袋慢を中心に広く採用されている。

この関係方法の石灰石一石膏法を例とし、第1 図を用いて説明する。

銀化イオウを含んだボイラ燃燃排かス1は冷却格2に導かれる。この排ガスは、たとえば130~150℃と盈度が高く、また煤盛等を含んでいる。冷却塔2では冷却塔循環ポンプ3で消滅されノズルから噴船される水によつて排ガスは冷却増配され通常45~55℃となると同時に排ガス中の煤速等が除去される。冷却塔2で除去された煤

帝却増强および強塵等が除去された排ガスは冷却名 2 での飛牧ミストを除去するためのエリミネ

ータ6を経て吸収塔7に送られる。

吸収等では吸収等循環ポンプ 8 で循環する吸収剤である CaCOs を含む吸収液がノズルから興趣され排ガスと気液接触し SO2 を吸収破除去される。 吸収等での反応式を例示すると次の通りである。

$$SO_2 + H_2O = H_2SO_3$$

 $H2SO_5+C_8CO_5 = C_8SO_5+H_2O+CO_2$

ここで、脱領効率を維持するために、吸収液(石灰右スラリ)のpH を5 . 5 ~ 4 . 2 になるように過剰の吸収剤(CaCO3)スラリリを供給する。 吸収塔 7 で SO2 が除去された排ガスはデミスタ 1 0 でミストを除去後、煙突 1 1 より清浄ガスと して大気に放出される。

数収液タンク12内の吸収液である CaCO3 および反応生成物である CaSO5 等を含んだスラリは管路13により pH 関
整タンク14に供給され、強酸ポンプ15により供給される H2SO4 によりスラリ中の未反応 CaCO5 は次に示す反応式により CaSO4 にすると共に、緩迷の限化反応に通した

石膏シックナ21の底部より抜き出されたスラリは石質スラリタンク24に貯えられ、石膏スラリメンプ25により遠心分離機26に供給され、 献生品の石膏(CoSO4)27として回収される。

脱水分離された脱水液は透心分離機排水槽 2 8 に貯えられ排水ポンプ 2 9 により石膏シツクナ 2 1 に戻される。

なお、政収塔での配張率を大きくするために は致収液のpH を高くすることが望ましく、石駅 石の過剰率を高くする必要があり、そのため石沢 石を増加すれば未反応のCaCOsが増加するから、 それだけ未反応 CaCOs と Ca(OH)2 を中和する H2SO4 の使用量が増加する欠点が生じる。

本発明の目的は、上記した従来技術の欠点をな くし、原料の使用性を低減し、高性能の脱減率の 維持可能とする脱弧方法を提供するにある。

本発明は、排ガス中の酸化イオウを石灰石または消石灰を含むスラリ扱収液を用いて吸収し、石膏を回収する排煙脱硫方法の後処理工程において、吸収液スラリ中に含まれる未反応の石灰石または

pHに陶敷される。

使用される。

供給される。

111

(2)

CaCO3+H2SO4 = CaSO4+H2O+CO2 S ことで使用されるH2SO4 は通常、硫酸タンカ またはタンクローリ車16により微酸タンク17 に貯えられた96~98多機度の工薬用機敏酸が

銀化塔 1.9 の底部より圧縮空気 2.0 が供給され 次式によりステリ中の Ca SO 5 は Ca SO 4 に酸化され

$$CaSOs + \frac{1}{2}Oz = CaSO4$$

酸化塔19からの CaSO4 を含んだスラリは石 青シックナ21に供給され、 CaSO4 スラリの原 水に適したスラリ機能に繊細される。

石香シックナ21のオーバフロー液はオーバフロー液タンク22に貯えられ、石灰石の溶解等のプロセス回収補給水23として利用される。

消石灰を石膏とし、酸化イオウと石灰石膏とし、酸化イオウと石灰石膏とし、酸化イオウと石灰石を酸

れいたの反応生成物である亜硫酸カルシウムを酸

れい石膏にするに適したpH に調整する硫酸とし

ないな中の酸化イオウを活性炭に吸着し硫酸とし

で同収(代元3。 本発明は排掘脱硫において未反応 Ca COs を中和して石膏にするのに必要な硫酸を排ガス中の酸化イオウの一部を硫酸として回収使用し、硫酸の使用量の低速を計り原料の使用量を低速し、硫酸率の向上維持ができる排煙脱硫方法である。

本発明の方法を石灰石一石膏法排烛版領に

適用した第2図に例示するフローシートに基づいて説明する。

ボイラ色焼掛ガス1は冷却塔2に導かれる。 Cの掛ガス色度は130~150℃と高く、冷却塔2で役述の SO2 の吸激に適した排ガス返定(通常80~110℃)に冷却されると同時に掛ガス中の無重が除去され、吸磨塔30に送られる。

吸着塔 3 0 には 活性 反 3 1 が 充填されており、 活性 皮層 を 通過する間に 排ガス中の 802 は 吸 敷き

特殊昭57-63117(3)

着される。

$$SO_2 + \frac{1}{2}O_2 = SO_5$$
 (5)
 $SO_3 + H_2O = H_2SO_4$ (6)

(ただし式中 * 印は括性炭に吸着された状態を示・

SO2 吸着後の活性炭 3 1 を吸着塔循環ポンプ 3 3 により水洗しH2SO4² を脱着し、活性炭 3 1 を 再生して繰返し使用する。

脱着されたH2SO4 を含む水は管路33により 冷却塔 2 に供給され、ポイラ燃焼排ガス 1 と気液 扱触しH2SO4 が最縮される。吸着年 3 0 には補 給水 5 が供給される。

冷却塔 2 でポイラ燃焼掛ガス 1 より除去された 採属と最組されたH2SO4 を含む液は循環ポンプ 3により深度シックナるもに供給される。保護シ ツクナ34で採塞は沈降分離し、底部より抜き出 され排水処理袋做4へ送り処理される。

| 巣匪シツクナ34のオーパフロー放は希似酸と して保険タンク17に貯えられ健康ポンプ15に

中の未反応の吸収剤(CaCOs 、CaO 、 Ca(OH)2 等)をC2SO4 にするために必要なH2SO4 を排 ガス中の 802 より回収し利用することが可能と なり原材料のH2SO4 の購入が不要となつた。 2. 排ガス中の802の一部をプロセスに必要な H2SO4 として回収するため、数収塔での処理 SO2 資が減少し、原料である吸収剤の使用量が少なく なつた。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、従来の典型的な排煙配像装置の機略 フローシートを、第2回は本発明の一実施例であ る確康の回収装置を備えた排煙脱硫装置の鉄略フ ローシートである。

1 … 捹ガス 2 … 冷却塔 3 … 冷却塔循環ポン ブ 4一掛水処理装置 5 一補給水 6 …エリミ ネータ 7…吸収塔 8…吸収塔伽騨ポンプ 9 - 敦収剤スラリ 10 - デミスタ 11 - - 億突 12 - 吸収液タンク 13 - 管路 14 ··· DH 胡 整タンク 15… 仮飲ポンプ 16… タンクロー リ車 17… 健康タンク 18… 銀化塔供給ポン

れ次式の反応により最終的にはH2SO4として吸 よりpH 別数タンク14に供給され、未反応の CaCOs をCaSO4 にし、また酸化将19へ供給 スラリの pH 調整用のH2SO4 として使用される。 吸着塔 3 0 で一部の SO2 を吸着除去された排が スは吸着格31での飛散ミストを除去するための

エリミオータ 6 を経て吸収塔でに送られる。

吸収剤として石灰(CaO)または消石灰(Ca(OH)2) を使用し脚生品として石膏(CaSO4)を得る排煙 脱鍼方法においても次式に示す反応式により吸収 液中の過剰CaOまたはCa(OH)2 をCaSO4 にし、 また pH を調整するためにH2804 が必要であり、 本発明を採用することによりプロセスに必要な H2904 の供給が可能となる。

 $CaO+H2O+H2SO_4 = CaSO_4+2H2O$

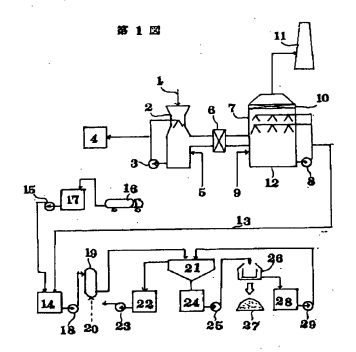
 $Ca(OH)_2+H_2SO_4 = CaSO_4+2H_2O$

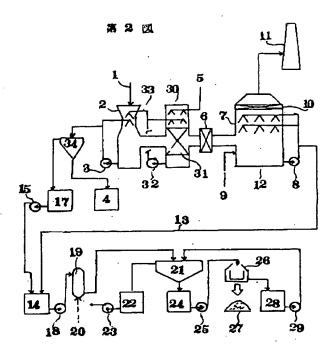
また、H2804の使用量が少ない場合は、ポイ う燃焼排ガスの一部の排ガスを別値の冷却塔、吸 雅塔に供給し、802を吸着しH2804を回収し使 用する脱硫方法も可能である。

1. 副生石膏を得る後処理工程において、吸収液

プ 19…酸化塔 2.0… 圧縮空気 2.1… 石青 シックナ 22-オーパフロー枚タンク 23… プロセス回収補給水 24…石膏スラリタンク ・2.5 石膏スラリポンプ 2.6 一遠心分産機 2.7 -- 石青 2.8 -- 送心分離 改排水槽 2.9 -- 排 水ポンプ 30…吸着塔 31…活性炭 32… 吸着塔循環ポンプ 33… 管路 34… 祭雥シッ クナ

> 出血人 パブコック日立株式会社 、代項人 弁理士 楔 田





PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 58166922 A

(43) Date of publication of application: 03.10.83

(51) Int. CI **B01D 53/3**4

(21) Application number: 57050124

(22) Date of filing: 30.03.82

(71) Applicant:

SUMITOMO HEAVY IND LTD

(72) Inventor:

TANAKA HIROMI IWAMURA SEIJI

(54) DESULFURIZING AND DENITRATING METHOD

(57) Abstract:

PURPOSE: To desulfurize and denitrate waste gases contg. sulfur oxide (SO_x) and nitrogen oxide (NO_x) by mixing ammonia with said waste gases, and using carbonaceous adsorbents at temps. in a 110W180°C.

CONSTITUTION: The 1st reaction column 1 and the 2nd reaction column 2 consisting of a moving bed system packed with cabonaceous particles such as active carbon are communicated. A by-pass piping is provided to the 2nd column and a piping for injection of ammonia is provided in the inlets of the 1st and the 2nd columns. Waste gases are increased in pressure with a pressure increasing fan 3, whereafter ammonia is injected threrein to SO_x/NH₃=0/3W0.6, more preferably 0.4W0.5 with respect to the inlet SO_x, whereby mainly desulfurization is accomplished in contacting with the active carbon in the 1st reaction column. 800W1,000hr1 may be selected for the 1st reaction column because the treatment therein is mainly the desulfurization for which the rate of desulfurization required is relatively low and 600W800hr-1 may be selected for the 2nd reaction column because the treatment is mainly desulfurization for which a

relatively high rate of desulfurization is required.

COPYRIGHT: (C)1983,JPO&Japio

